(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 - -2002 年9 月19 日 (19.09.2002)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 02/072665 A1

(51) 国際特許分類7:

(21) 国際出願番号:

PCT/JP01/07723

C08G 63/82

(22) 国際出願日:

2001年9月6日 (06.09.2001)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2001-67370 特願2001-67369

2001年3月9日(09.03.2001) 2001年3月9日(09.03.2001)

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 東洋紡 積株式会社 (TOYO BOSEKI KABUSHIKI KAISHA) [JP/JP]; 〒530-8230 大阪府大阪市北区堂島浜二丁目2 番8号 Osaka (JP).

(72) 発明者; および

(75)発明者/出願人 *(*米国についてのみ*)*: 塚本健一 (TUKAMOTO, Ken-ichi) [JP/JP]. 中嶋孝宏 (NAKA-

JIMA, Takahiro) [JP/JP]. 形舞祥一 (GYOBU, Shoichi)

[JP/JP]; 〒520-0292 滋賀県大津市堅田二丁目1番1号 東洋紡績株式会社 総合研究所内 Shiga (JP).

- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、 定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: POLYESTER AND PROCESS FOR PRODUCING POLYESTER

(54) 発明の名称: ポリエステルならびにポリエステルの製造方法

(57) Abstract: A polyester produced with a catalyst comprising as the main component(s) one or more ingredients which are neither antimony compounds nor germanium compounds. It is excellent in thermal stability, color tone, and hydrolytic resistance. The polyester may be one which is produced with a catalyst comprising an aluminum compound and a cobalt compound and contains an aluminum compound and a cobalt compound in specific amounts.

(57) 要約:

アンチモン化合物およびゲルマニウム化合物以外の成分を触媒の主成分として 用いて製造されたポリエステルで、熱安定性や色調、さらには耐加水分解性に優 れたポリエステルならびにポリエステルの製造方法を提供する。アルミニウム化 合物とコバルト化合物を触媒として用いて製造されたポリエステルであって、ア ルミニウム化合物とコバルト化合物を特定量含有するポリエステルとする。

12/9/1 (Item 1 from file: 351)
DIALOG(R)File 351:Derwent WPI
(c) 2003 Thomson Derwent. All rts. reserv.

014929776

WPI Acc No: 2002-750485/200281 XRAM Acc No: C02-212664

Polyester for fibers, films, sheets, bottles, coating materials and adhesives contains specific amount of aluminum and cobalt, and optionally organophosphorous compound and, or alkali metal and, or alkaline earth metal

Patent Assignee: TOYOBO KK (TOYM); TOYO BOSEKI KK (TOYM)

Inventor: GYOBU S; NAKAJIMA T; TUKAMOTO K Number of Countries: 097 Number of Patents: 003

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week
WO 200272665 A1 20020919 WO 2001JP7723 A 20010906 200281 B
JP 2002332334 A 20021122 JP 2001285695 A 20010919 200307
JP 2002332333 A 20021122 JP 2001285694 A 20010919 200307

Priority Applications (No Type Date): JP 200167370 A 20010309; JP 200167369 A 20010309

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes WO 200272665 A1 J 29 C08G-063/82

Designated States (National): AE AG AL AM AT AU AZ BA BB BG BR BY BZ CA CH CN CO CR CU CZ DE DK DM DZ EC EE ES FI GB GD GE GH GM HR HU ID IL IN IS KE KG KP KR KZ LC LK LR LS LT LU LV MA MD MG MK MN MW MX MZ NO NZ PH PL PT RO RU SD SE SG SI SK SL TJ TM TR TT TZ UA UG US UZ VN YU ZA ZW

Designated States (Regional): AT BE CH CY DE DK EA ES FI FR GB GH GM GR IE IT KE LS LU MC MW MZ NL OA PT SD SE SL SZ TR TZ UG ZW JP 2002332334 A 10 C08G-063/84 JP 2002332333 A 11 C08G-063/82

Abstract (Basic):WO 200272665A1

NOVELTY - A polyester contains: (a) aluminum and/or its compound; and (b) cobalt and/or its compound, in amounts shown by (I) and (II), or (III) and (IV), or (V) and (VI).

DETAILED DESCRIPTION - A polyester contains: (a) aluminum and/or its compound; and (b) cobalt and/or its compound, in amounts (in terms of Al and Co atoms) shown by formulae (I) and (II), or formulae (III) and (IV), or formulae (V) and (VI). An INDEPENDENT CLAIM is also included for production of the polyester, comprising using a polymerization catalyst which targets the claimed substances and amounts.

0.01 (ppm) at most Al + Co at most (50 ppm) (I)

Co less than (10 ppm) (II)

Al less than 400 (ppm) (III)

Co / (Al + Co) at most 0.05 (IV)

Co at most 4 (ppm) (V)

0.5 at most Al / Co at most 45 (VI)

USE - For fibers for clothing and industrial materials, moldings such as films, sheets, bottles and engineering plastics, coating materials and adhesives.

\metals01\fnoone\fan 2002\Searches 2003\2003CS0rOLNAD.doc Search for:

Date:

ADVANTAGE - The polyester has excellent thermal stability, color tone and hydrolytic resistance.

pp; 29 DwgNo 0/0

Technology Focus:

TECHNOLOGY FOCUS - POLYMERS - Preferred Polyester: The polyester contains at least one from compounds Ph-P(=O)(OR1)(OR2) and Me-P(=O)(OR3)(OR4), where R1-R4=H, 1-50C alkyl or aryl. The polyester contains at least one metal and/or metal compound from alkali metals, alkaline earth metals and their compounds. The polyester contains antimony, titanium and germanium in amounts shown by formulae (VII)-(X).

Sb at most 50 (ppm) (VII) Ti at most 10 (ppm) (VIII)

Ge at most 20 (ppm) (IX) Sb + Ti + Ge at most 50 (ppm) (X)

Title Terms: POLYESTER; FIBRE; FILM; SHEET; BOTTLE; COATING; MATERIAL; ADHESIVE; CONTAIN; SPECIFIC; AMOUNT; ALUMINIUM; COBALT; OPTION; COMPOUND; ALKALI; METAL; ALKALINE; EARTH; METAL

Derwent Class: A23; A92; G02; G03

International Patent Class (Main): C08G-063/82; C08G-063/84 International Patent Class (Additional): C08G-063/86; C08G-063/87

File Segment: CPI

Manual Codes (CPI/A-N): A05-E01D3; A12-P06A; G02-A02E; G02-A05; G03-B02E3; G03-B04

Polymer Indexing (PS):

<01>

001 018; R00822 G1025 G0997 D01 D11 D10 **D**50 D82 F28 F26; G1467 G1456 G1445 G4024 D01 D63 F41 F90 E00 D11 D10 D19 D18 D31 D76 D50 D90 F28 F26 E21; P0839-R F41 D01 D63; L9999 L2528 L2506; L9999 L2664 L2506; L9999 L2186-R; H0033 H0011; S9999 S1627 S1605; S9999 S1285-R; S9999 S1581

002 018; ND01; ND07; Q9999 Q8435 Q8399 Q8366; Q9999 Q6644-R; Q9999 Q7170 Q7158 Q7114; N9999 N6360 N6337; N9999 N6439; N9999 N5890 N5889; N9999 N6177-R; N9999 N6633 N6611; N9999 N6735-R N6655; N9999 N6860 N6655; N9999 N6780-R N6655; B9999 B5094 B4977 B4740; B9999 B4262 B4240; B9999 B4682 B4568; B9999 B4706-R B4568; K9438; K9416

003 018; R04048 G2697 D01 D11 D10 D50 D61 D84 F36 F35 Co 8B Tr; C999 C102 C000; C999 C306

004 018; R00862 D01 D02 D11 D10 D19 D18 D31 D50 D76 D87; A999 A475

\metals01\fnoone\fan 2002\Searches 2003\2003CS**0**rOLNAD.doc Search for:

Date:

明細書

ポリエステルならびにポリエステルの製造方法

5 [技術分野]

10

本発明はポリエステルならびにポリエステルの製造方法に関するものであり、 さらに詳しくは、アンチモン化合物およびゲルマニウム化合物以外の成分を触媒 の主成分として用いて製造されたポリエステルで熱安定性や色調、さらには耐加 水分解性に優れるポリエステルならびにポリエステルの製造方法に関するもので ある。

[背景技術]

ポリエステル、特にポリエチレンテレフタレート (以下、PET と略す) は、機械的特性および化学的特性に優れており、多用途への応用、例えば、衣料用や産 業資材用の繊維、包装用や磁気テープ用などの各種フィルムやシート、ボトルや エンジニアリングプラスチックなどの成形物への応用がなされている。

PET は、工業的にはテレフタル酸もしくはテレフタル酸ジメチルとエチレングリコールとのエステル化もしくはエステル交換によってビス (2-ヒドロキシエチル)テレフタレートを製造し、これを高温、真空下で触媒を用いて重縮合することで得られる。重縮合時に用いられる触媒としては、三酸化アンチモンが広く用いられている。三酸化アンチモンは、安価で、かつ優れた触媒活性をもつ触媒であるが、重縮合時に金属アンチモンが析出するため、PET に黒ずみや異物が発生するという問題点を有している。このような経緯で、アンチモンを含まないか極少量のみ含むポリエステルが望まれている。

25 重縮合触媒として、三酸化アンチモンを用いて、かつ PET の黒ずみや異物の発生を抑制する試みが行われている。例えば、特許第 2666502 号においては、重縮合触媒として三酸化アンチモンとビスマスおよびセレンの化合物を用いることで、PET 中の黒色異物の生成を抑制している。また、特開平 9-291141 号においては、

重縮合触媒としてナトリウムおよび鉄の酸化物を含有する三酸化アンチモンを用いると、金属アンチモンの析出が抑制されることを述べている。ところが、これらの重縮合触媒では、結局アンチモンを含まないポリエステルという目的は達成できない。

5 三酸化アンチモンの代わりとなる重縮合触媒の検討も行われている。特に、テトラアルコキシチタネートに代表されるチタン化合物がすでに提案されているが、これを用いて製造された PET は著しく着色すること、ならびに熱分解を容易に起こすという問題がある。

このような、テトラアルコキシチタネートを重縮合触媒として用いたときの問題点を克服する試みとして、例えば、特開昭 55-116722 号では、テトラアルコキシチタネートをコバルト塩およびカルシウム塩と同時に用いる方法が提案されている。また、特開平 8-73581 号によると、重縮合触媒としてテトラアルコキシチタネートをコバルト化合物と同時に用い、かつ蛍光増白剤を用いる方法が提案されている。ところが、これらの提案では、テトラアルコキシチタネートを重縮合触媒として用いたときの PET の着色は低減されるものの、一方 PET の熱分解を効果的に抑制することは達成されていない。

三酸化アンチモンの代わりとなる重縮合触媒でかつ、テトラアルコキシチタネートを用いたときのような問題点を克服する重縮合触媒としては、ゲルマニウム化合物が実用化されているが、この触媒は非常に高価であるという問題点や、重合中に反応系から外へ留出しやすいため反応系の触媒濃度が変化し重合の制御が困難になるという問題点を有している。

20

アルミニウム化合物は一般に触媒活性が劣ることが知られている。アルミニウム化合物の中でも、アルミニウムのキレート化合物は他のアルミニウム化合物に比べて重縮合触媒として高い触媒活性を有することが知られているが、上述のアンチモン化合物やチタン化合物と比べると十分な触媒活性を有しているとは言えなかった。さらに、従来アルミニウム化合物を触媒として用い重合したポリエステルは、熱安定性に劣るという問題や、アルミニウム化合物由来の異物や着色といった問題点を十分に回避できなかった。

このような課題に対して、例えばUSP5.512.340、特開平10-324741では、水酸化塩化アルミニウム、塩化アルミニウムあるいはアルミニウムアセチルアセトナート等のアルミニウム化合物をコバルト化合物と併用すると触媒活性が優れると共にアルミニウム化合物由来の着色が改善されることが提案されている。しかしながら、該公報に記載のアルミニウム化合物とコバルト化合物を触媒に用いて重合したポリエステルは熱安定性や色調および耐加水分解性に劣るものであり、該ポリエステルは黒ずんでおり成形品の外観も劣るものであった。

10 [発明の開示]

5

本発明は、アンチモン化合物およびゲルマニウム化合物以外の成分を触媒の主成分として用いて製造されたポリエステルで、上記の熱安定性や色調、さらには耐加水分解性に関する問題を解決したポリエステルならびにポリエステルの製造方法を提供するものである。

- 15 本発明の筆者らは、上記課題の解決を目指して鋭意検討を重ねた結果、アルミニウム化合物とコバルト化合物を触媒として用いてポリエステルを製造する際に、アルミニウム化合物とコバルト化合物の量を特定範囲内で使用することで熱安定性や色調、さらには耐加水分解性に優れるポリエステルを得ることができる事を見出した。
- 20 すなわち、本発明は上記課題であるポリエステルの熱安定性の解決法として、 アルミニウム化合物とコバルト化合物を触媒として用いて製造されたポリエステ ルであって、ポリエステル中のアルミニウム化合物とコバルト化合物の量が下記 式(1)、(2)を満足する量を含むポリエステルを提供する。
 - 0. 01 (ppm) $\leq A1 + C_0 \leq (50 ppm)$ (1)
- 25 Co < (10ppm) (2)

(式(1)、(2)中、AlおよびCoはそれぞれポリエステル中に含まれるアルミニウム原子とコバルト原子の含有量(ppm)を示している。)

また本発明は、上記課題であるポリエステルの熱安定性と色調の両方を解決す

る方法として、アルミニウム化合物とコバルト化合物を触媒として用いて製造されたポリエステルであって、ポリエステル中のアルミニウム化合物とコバルト化合物の量が下記式(3)、(4)を満足する量を含むポリエステルを提供する。

$$A 1 < 400 \text{ (ppm)}$$
 (3)

5 $Co/(A1+Co) \le 0.05$ (4)

(式(3)、(4)中、AlおよびCoはそれぞれポリエステル中に含まれるアルミニウム原子とコバルト原子の含有量(ppm)を示している。)

また、本発明は上記課題であるポリエステルの熱安定性、色調および耐加水分解性を解決する方法として、アルミニウム化合物とコバルト化合物を触媒として 用いて製造されたポリエステルであって、ポリエステル中のアルミニウム化合物とコバルト化合物の量が下記式(5)、(6)を満足する量を含むポリエステルを提供する。

$$Co \leq 4 (ppm)$$
 (5)

0.
$$5 \le A 1/C o \le 45$$
 (6)

15 (式(5)、(6)中、A1およびCoはそれぞれポリエステル中に含まれるアルミニウム原子とコバルト原子の含有量(ppm)を示している。)

本発明はまた、アルミニウム化合物とコバルト化合物を、それらのポリエステル中における含有量が上記の範囲となるように、触媒として用いてポリエステルを製造する方法も提供する。

20 また、本発明はアルミニウム化合物とコバルト化合物が上記のような特定の範囲内であっても、触媒活性を高活性に維持するための触媒系も提供する。

- [発明の実施するための最良の形態]

本発明において使用できるアルミニウム化合物としては特に限定はされないが、 25 例えば、ギ酸アルミニウム、酢酸アルミニウム、塩基性酢酸アルミニウム、プロピオン酸アルミニウム、蓚酸アルミニウム、アクリル酸アルミニウム、ラウリン酸アルミニウム、ステアリン酸アルミニウム、安息香酸アルミニウム、トリクロロ酢酸アルミニウム、乳酸アルミニウム、クエン酸アルミニウム、サリチル酸ア

ルミニウムなどのカルボン酸塩、塩化アルミニウム、水酸化アルミニウム、水酸化塩化アルミニウム、炭酸アルミニウム、リン酸アルミニウム、ホスホン酸アルミニウムなどの無機酸塩、アルミニウムメトキサイド、アルミニウムエトキサイド、アルミニウム n-プロポキサイド、アルミニウム iso-プロポキサイド、アルミニウムアルコキサイド、アルミニウムナーブトキサイド、アルミニウムアルフロポキサイド、アルミニウムアセチルアセトネート、アルミニウムアセチルアセテート、アルミニウムエチルアセトアセテート、アルミニウムエチルアセトアセテートジ iso-プロポキサイドなどのアルミニウムキレート化合物、トリメチルアルミニウム、トリエチルアルミニウムなどの有機アルミニウム化合物およびこれらの部分加水分解物、酸化アルミニウム、金属アルミニウムなどが挙げられる。これらのうちカルボン酸塩、無機酸塩およびキレート化合物が好ましく、これらの中でもさらに塩基性酢酸アルミニウム、塩化アルミニウム、水酸化アルミニウム、水酸化塩化アルミニウムおよびアルミニウムアセチルアセトネートがとくに好ましい。

15 コバルト化合物としては特に限定はないが、具体的には例えば、酢酸コバルト、 硝酸コバルト、塩化コバルト、コバルトアセチルアセトネート、ナフテン酸コバ ルトおよびそれらの水和物等が挙げられる。その中でも特に酢酸コバルト四水塩 が好ましい。

本発明のポリエステルは、熱安定性の課題を解決する為にポリエステル中のア 20 ルミニウム原子とコバルト原子の合計が 0. 01 ppm以上、50 ppm以下かつ、コバルト原子は10 ppm未満となることが必要である。より好ましくはアルミニウム原子とコバルト原子の合計が 0.1 ppm以上、40 ppm以下かつ、コバルト原子は8 ppm以下、さらに好ましくはアルミニウム原子とコバルト原子の合計が1 ppm以上、25 ppm以下かつ、コバルト原子は5 ppm以下で 25 ある。

アルミニウム原子とコバルト原子の合計が50ppmより多いか、もしくはコバルト原子が10ppm以上だと得られるポリエステルは、熱的に不安定になる。また、アルミニウム原子とコバルト原子の合計量が0.01ppmより少ないと

十分な触媒活性を得ることが出来ない。

15

また一方で、別の本発明のポリエステルは、課題であるポリエステルの熱安定 性および色調の両方を解決する為に、ポリエステル中のアルミニウム含有量がア ルミニウム原子として400ppm未満かつ、上記式(4)の左辺の値が0.0 5以下であることを特徴とする。好ましくはアルミニウム原子として200pp m未満かつ、上記式(4)の左辺の値が0.005~0.04、より好ましくは アルミニウム原子として100ppm未満かつ、上記式(4)の左辺の値が0. 01~0.03である。

アルミニウム含有量が400ppm以上になると得られるポリマーは熱安定性 が低下し、さらに異物が発生するという問題が起こる。例えばこれが紡糸時に糸 10 切れや背圧上昇といった生産性低下の原因となる。また上記式(4)の左辺の値 が 0. 05を越えると得られるポリマーは熱安定性が低下し、さらにポリマーの 色調も黒ずみ外観に劣るという問題が発生する。そして上記式(4)の左辺の値 が 0. 005より小さいとポリマーの色調が黄色くなり、実用上好ましくない。

別の本発明のポリエステルでは、課題であるポリエステルの熱安定性、色調お よび耐加水分解性を解決する為に、本発明のポリエステル中のコバルト含有量は、 コバルト原子として4 p p m以下であることが必要でかつ、アルミニウム原子と コバルト原子の含有比が $0.5\sim45$ であることが必要である。好ましくはコバ ルト原子として3ppm以下かつ、アルミニウム原子とコバルト原子の含有比が 2. 0~25、より好ましくはコバルト原子として2ppm以下かつ、アルミニ 20 ウム原子とコバルト原子の含有比が3.0~15である。コバルト原子の添加量 が4ppmより多いと、得られるポリエステルは熱安定性および耐加水分解性が 低下する。そして、アルミニウム原子とコバルト原子の含有比がり、5より小さ いとポリマーの色調が黒ずむ問題が発生する。また、アルミニウム原子とコバル ト原子の含有比が45より大きいとポリマーの色調が黄色くなる問題が発生する。 25

さらに、ポリエステル中のアルミニウム含有量は、アルミニウム原子として1 20ppm以下が好ましく、より好ましくは80ppm以下である。添加量が1 20ppmより多いと、得られるポリエステルの熱安定性が低下し、溶融成型時 WO 02/072665

に分解や著しい着色が起こる場合がある。

本発明は、アルミニウム化合物とコバルト化合物を、それらのポリエステル中における含有量が上述したような範囲となるように、触媒として用いてポリエステルを製造する方法にも関する。

5 本発明のポリエステル中に特定のリン化合物が含有されるようにすると、ポリエステルの熱安定性が改善されることに加えて、上述のような特定量のアルミニウム化合物とコバルト化合物を用いてポリエステルを重合する際に、特定のリン化合物を用いる事で触媒活性を向上させることができるため好ましい。

特定のリン化合物とは下記一般式(化3)、(化4)で表されるリン化合物から 10 選ばれる少なくとも1種である。

(4×3) Ph-P(=0) (0×1) (0×2)

(式(化3)中、 \mathbb{R}^1 、 \mathbb{R}^2 はそれぞれ独立に水素、炭素数 $1\sim50$ のアルキル基、アリール基を表す。)

(化4) Me-P(=0)(0R³)(0R⁴)

15 (式(化4)中、R³, R⁴はそれぞれ独立に水素、炭素数1~50のアルキル基、アリール基を表す。)

前記(化3)、(化4)にて表される化合物は、フェニルホスホン酸ジメチル、メチルホスホン酸ジフェニルから選択される1種以上であることが好ましく、フェニルホスホン酸ジメチルの使用が特に好ましい。

20 リン化合物は、一般に酸化防止剤としては良く知られていたが、これらのリン化合物を従来の金属含有ポリエステル重合触媒と組み合わせて使用しても、溶融重合を大きく促進させることは知られていない。実際に、ポリエステル重合の代表的な触媒であるアンチモン化合物、チタン化合物、スズ化合物あるいはゲルマニウム化合物を重合触媒としてポリエステルを溶融重合する際に、本発明の特定のリン化合物を添加しても、実質的に有用なレベルまで重合が促進されることは認められない。

本発明のリン化合物の使用量としては、得られるポリエステルのポリカルボン酸成分の全構成ユニットのモル数に対して 0.0001~0.1 モル%が好ましく、0.005

~0.05 モル%であることがさらに好ましい。

本発明のリン化合物を併用することにより、ポリエステルへのアルミニウムおよびコバルト化合物としての添加量が少量でも十分な触媒効果が得られる。なおかつ、コバルト化合物を含有するポリエステルが本来有する熱安定性や耐加水分解性の低さが、本発明のリン化合物の併用により向上する。リン化合物の添加量が 0.0001 モル%未満の場合には添加効果が発揮されない場合があり、0.1 モル%を超えて添加すると逆にポリエステル重合触媒としての触媒活性が低下する場合があり、その低下の傾向は、アルミニウムの使用量等により変化する。

本発明のポリエステル中にアルカリ金属およびそれらの化合物、ならびにアル カリ土類金属およびそれらの化合物からなる群より選ばれる一種もしくは二種以 10 上の金属または金属化合物が含有されるようにするとポリエステルの熱安定性等 の物性が向上するため好ましい。さらに、例えばPETであれば製造時にアルカ リ金属およびそれらの化合物、ならびにアルカリ土類金属およびそれらの化合物 からなる群より選ばれる一種もしくは二種以上の金属または金属化合物を用いる 事でエチレングリコールの2量体であるジエチレングリコール (DEG) の副生 を減少させ、DEGのポリエステル中への共重合を抑えることができるのでポリ エステルの軟化点低下などの物性低下を解消できるため好ましい。これに加えて、 上述のような特定量のアルミニウム化合物とコバルト化合物を用いてポリエステ ルを重合する際に、アルカリ金属およびそれらの化合物、ならびにアルカリ土類 金属およびそれらの化合物からなる群より選ばれる一種もしくは二種以上の金属 20 または金属化合物を加える事で触媒活性を向上させることができるため好ましい。 さらに、上記したような特定のリン化合物を併用すると、触媒活性をより大きく 向上することができるので好ましい。

本発明のアルカリ金属またはそれらの化合物あるいはアルカリ土類金属または 25 それらの化合物としては、アルカリ金属あるいはアルカリ土類金属の他に、 Li, Na, K, Rb, Cs, Be, Mg, Ca, Sr, Ba から選ばれる一種もしくは二種以上の化合物であれば特に限定はされないが、例えば、これらの金属のギ酸、酢酸、プロピオン酸、酪酸、蓚酸などの飽和脂肪族カルボン酸塩、アクリル酸、メタクリル酸など

の不飽和脂肪族カルボン酸塩、安息香酸などの芳香族カルボン酸塩、トリクロロ酢酸などのハロゲン含有カルボン酸塩、乳酸、クエン酸、サリチル酸などのヒドロキシカルボン酸塩、炭酸、硫酸、硝酸、リン酸、ホスホン酸、炭酸水素、リン酸水素、硫酸水素、亜硫酸、チオ硫酸、塩酸、臭化水素酸、塩素酸、臭素酸などの無機酸塩、1-プロパンスルホン酸、1-ペンタンスルホン酸、ナフタレンスルホン酸などの有機スルホン酸塩、ラウリル硫酸などの有機硫酸塩、メトキシ、エトキシ、n-プロポキシ、iso-プロポキシ、n-プトキシ、t - ブトキシなどのアルコキサイド、アセチルアセトネートなどのキレート化合物、酸化物、水酸化物などが挙げられ、これらのうち飽和脂肪族カルボン酸塩が好ましく、さらに酢酸塩がとくに好ましい。

アルカリ金属、アルカリ土類金属並びにその化合物を添加する場合、その使用量M (モル%) は、ポリエステルを構成する全ポリカルボン酸ユニットのモル数に対して、1×10⁻⁶以上 0.1 モル%未満であることが好ましく、より好ましくは 5×10⁻⁶~0.05 モル%であり、さらに好ましくは 1×10⁻⁵~0.03 モル%であり、特に好ましくは、1×10⁻⁶~0.01 モル%である。アルカリ金属、アルカリ土類金属の添加量が少量であるため、熱安定性低下、異物の発生、着色等の問題を発生させることなく、反応速度を高めることが可能である。アルカリ金属、アルカリ土類金属並びにその化合物の使用量Mが 0.1 モル%以上になると熱安定性の低下、異物の発生や着色の増加が製品加工上問題となる場合が発生する。Mが 1×10⁻⁶未満では、添加してもその効果が明確ではない。

本発明によるポリエステルの製造は、従来公知の方法で行うことができる。例えば、PET を製造する場合は、テレフタル酸とエチレングリコールとのエステル化後、重縮合する方法、もしくは、テレフタル酸ジメチルなどのテレフタル酸のアルキルエステルとエチレングリコールとのエステル交換反応を行った後、重縮合する方法のいずれの方法でも行うことができる。また、重合の装置は、回分式であっても、連続式であってもよい。

25

また、本発明のポリエステルの製造は、溶融重合のみならず固相重合や溶液重 合で製造してもよい。

本発明のポリエステルの製造に用いられる触媒は、重合反応の任意の段階で反応系に添加することができる。例えばエステル化反応もしくはエステル交換反応の開始前および反応途中の任意の段階あるいは重縮合反応の開始直前及び反応途中の任意の段階での反応系への添加が例示される。特にアルミニウムないしその化合物は重縮合反応の開始直前に添加することが好ましい。

, 5

10

本発明のポリエステルの製造に用いられる触媒等の添加剤の添加方法は、粉末状もしくはニート状であってもよいし、エチレングリコールなどの溶媒のスラリー状もしくは溶液であってもよく、特に限定されない。また、アルミニウム化合物とコバルト化合物とを予め混合したものを添加してもよいし、これらを別々に添加してもよい。また、これらの化合物とリン化合物、及び/またはアルカリ金属またはそれらの化合物あるいはアルカリ土類金属またはそれらの化合物とを予め混合したものを添加してもよいし、これらを別々に添加してもよい。さらにこれら化合物の添加時期は、同時期でも良いし、それぞれ異なる添加時期に添加してもよい。

本発明のポリエステルを製造するためにアルミニウム化合物とコバルト化合物を触媒として用いる場合、該触媒は、重縮合反応のみならずエステル化反応およびエステル交換反応にも触媒活性を有する。例えば、テレフタル酸ジメチルなどのジカルボン酸のアルキルエステルとエチレングリコールなどのグリコールとのエステル交換反応による重合は、通常チタン化合物や亜鉛化合物などのエステル交換触媒の存在下で行われるが、これらの触媒に代えて、もしくはこれらの触媒に共存させて該触媒を用いる事もできる。また、該触媒は、溶融重合のみならず固相重合や溶液重合においても触媒活性を有しており、いずれの方法によってもポリエステルを製造することが可能である。

本発明の方法に従ってポリエステルを製造する際は、アンチモン化合物、チタン化合物、ゲルマニウム化合物等の他の重合触媒を、これらの成分の添加が前述の様なポリエステルの特性、加工性、色調等製品に問題が生じない添加量の範囲内において共存させて用いることは、重合時間の短縮による生産性を向上させる際に有利であり、好ましい。

ただし、ポリエステル中のアンチモン化合物の含有量はアンチモン原子として50ppm 以下の量が好ましい。より好ましくは30ppm 以下である。アンチモンの含有量が50ppm より多いと、金属アンチモンの析出が起こり、ポリエステルに黒ずみや異物が発生するため好ましくない。ポリエステル中のチタン化合物の含有量はチタン原子として10ppm以下であることが好ましい。より好ましくは5ppm以下、さらに好ましくは2ppm以下である。チタンの含有量が10ppmより多くなると得られるレジンの熱安定性が著しく低下する。ポリエステル中のゲルマニウム化合物の含有量はゲルマニウム原子として20ppm以下であることが好ましい。より好ましくは10ppm以下である。ゲルマニウムの含有量が20ppmより多くなるようにするとコスト的に不利となるため好ましくない。

5

10

15

20

25

本発明の方法に従ってポリエステルを製造する際は、アンチモン化合物、チタン化合物およびゲルマニウム化合物を二種もしくは三種組み合わせて使用してもよい。ただしポリマー中のアンチモン原子、チタン原子およびゲルマニウム原子の含有量の合計が50ppm以下となることが好ましい。より好ましくは含有量の合計が40ppm以下、さらに好ましくは含有量の合計が30ppm以下である。ポリエステル中のアンチモン原子、チタン原子およびゲルマニウム原子の含有量の合計が50ppmを超えると、ポリエステルに黒ずみや異物が発生したり、熱安定性の低下といった問題が生じてくる。

本発明で用いられるアンチモン化合物、チタン化合物、ゲルマニウム化合物は特に限定はない。具体的には、アンチモン化合物としては、三酸化アンチモン、五酸化アンチモン、酢酸アンチモン、アンチモングリコキサイドなどが挙げられ、これらのうち三酸化アンチモンが好ましい。また、チタン化合物としてはテトラーロープトキシチタネート、蓚酸チタン等が挙げられ、これらのうちテトラーロープトキシチタネートが好ましい。そしてゲルマニウム化合物としては二酸化ゲルマニウム、四塩化ゲルマニウムなどが挙げられ、これらのうち二酸化ゲルマニウムが好ましい。

また、本発明の方法に従ってポリエステルを製造する際に、スズ化合物などの 他の重合触媒をポリエステルの熱安定性および色調を損なわない範囲で共存させ

ることが可能である。

本発明に言うポリエステルとは、ジカルポン酸を含む多価カルボン酸およびこれらのエステル形成性誘導体から選ばれる一種または二種以上とグリコールを含む多価アルコールから選ばれる一種または二種以上とから成るもの、またはヒドロキシカルボン酸およびこれらのエステル形成性誘導体から成るもの、または環状エステルから成るものをいう。

ジカルボン酸としては、蓚酸、マロン酸、コハク酸、グルタル酸、アジピン酸、 ピメリン酸、スベリン酸、アゼライン酸、セバシン酸、デカンジカルボン酸、ド デカンジカルボン酸、 テトラデカンジカルボン酸、ヘキサデカンジカルボン酸、 - 10 1,3 ーシクロプタンジカルボン酸、1,3 ーシクロペンタンジカルボン酸、1. 2ーシクロヘキサンジカルボン酸、1.3ーシクロヘキサンジカルボン酸、1.4 ーシクロヘキサンジカルボン酸、2.5ーノルボルナンジカルボン酸、ダイマー酸 などに例示される飽和脂肪族ジカルボン酸またはこれらのエステル形成性誘導体、 フマル酸、マレイン酸、イタコン酸などに例示される不飽和脂肪族ジカルボン酸 またはこれらのエステル形成性誘導体、オルソフタル酸、イソフタル酸、テレフ 15 タル酸、5-(アルカリ金属)スルホイソフタル酸、ジフェニン酸、1,3-ナフ タレンジカルボン酸、1.4ーナフタレンジカルボン酸、1.5ーナフタレンジカ ルボン酸、2.6ーナフタレンジカルボン酸、2.7ーナフタレンジカルボン酸、 4×4 ーピフェニルジカルボン酸、 4×4 ーピフェニルスルホンジカルボン 酸、4、4'ービフェニルエーテルジカルボン酸、1.2ービス (フェノキシ) エ 20 タンーp.p'ージカルボン酸、パモイン酸、アントラセンジカルボン酸などに例 示される芳香族ジカルボン酸またはこれらのエステル形成性誘導体が挙げられ、

25 これらジカルボン酸以外の多価カルボン酸として、エタントリカルボン酸、プロパントリカルボン酸、ブタンテトラカルボン酸、ピロメリット酸、トリメリット酸、トリメシン酸、3、4、3′、4′ービフェニルテトラカルボン酸、およびこれらのエステル形成性誘導体などが挙げられる。

2.6ーナフタレンジカルボン酸が好ましい。

これらのジカルボン酸のうちテレフタル酸およびナフタレンジカルボン酸とくに

グリコールとしてはエチレングリコール、1、2ープロピレングリコール、1、 3ープロピレングリコール、ジエチレングリ コール、トリエチレングリコール、 1、2ープチレングリコール、1、3ープチレングリコール、2、3ープチレン グリコール、1.4ープチレングリコール、1、5ーペンタンジオール、ネオペン 5 チルグリコール、1,6ーヘキサンジオール、1,2ーシクロヘキサンジオール、 1.3-シクロヘキサンジオール、1.4-シクロヘキサンジオール、1.2-シク ロヘキサンジメタノール、1,3ーシクロヘキサンジメタノール、1,4ーシクロ ヘキサンジメタノール、1,4ーシクロヘキサンジエタノール、1,10ーデカメ チレングリコール、1、12ードデカンジオール、ポリエチレングリコール、ポ リトリメチレングリコール、ポリテトラメチレングリコールなどに例示される脂 10 肪族グリコール、ヒドロキノン、4,4'ージヒドロキシピスフェノール、1. 4-ビス (β-ヒドロキシエトキシ) ベン ゼン、1, 4-ビス (β-ヒドロキシ エトキシフェニル) スルホン、ビス (pーヒドロキシフェニル) エーテル、ビス (p-ヒドロキシフェニル) スルホン、ビス (p-ヒドロキシフェニル) メタン、 1、2ービス(pーヒドロキシフェニル)エタン、ビスフェノール A、ビスフェ 15 ノールC、2,5ーナフタレンジオール、これらのグリコールにエチレンオキシド

20 これらグリコール以外の多価アルコールとして、トリメチロールメタン、トリ メチロールエタン、トリメチロールプロパン、ペンタエリスリトール、グリセロ ール、ヘキサントリオールなどが挙げられる。

ましい。

25

が付加したグリコール、などに例示される芳香族グリコールが挙げられ、これら

のグリコールのうちエチレングリコールおよび1.4ーブチレングリコールが好

ヒドロキシカルボン酸としては、乳酸、クエン酸、リンゴ酸、酒石酸、ヒドロキシ酢酸、3ーヒドロキシ酪酸、pーヒドロキシ安息香酸、pー(2ーヒドロキシエトキシ)安息香酸、4ーヒドロキシシクロヘキサンカルボン酸、またはこれらのエステル形成性誘導体などが挙げられる。

環状エステルとしては、 ε -カプロラクトン、 β -プロピオラクトン、 β -メチル- β -プロピオラクトン、 δ -バレロラクトン、グリコリド、ラクチドなどが挙げら

れる。

多価カルボン酸もしくはヒドロキシカルボン酸のエステル形成性誘導体としては、これらのアルキルエステル、酸クロライド、酸無水物などが挙げられる。

本発明で用いられるポリエステルは主たる酸成分がテレフタル酸またはそのエ 5 ステル形成性誘導体もしくはナフタレンジカルボン酸またはそのエステル形成性 誘導体であり、主たるグリコール成分がアルキレングリコールであるポリエステ ルが好ましい。主たる酸成分がテレフタル酸またはそのエステル形成性誘導体も しくはナフタレンジカルボン酸またはそのエステル形成性誘導体であるポリエス テルとは、全酸成分に対してテレフタル酸またはそのエステル形成件誘導体とナ フタレンジカルボン酸またはそのエステル形成性誘導体を合計して 70 モル%以 10 上含有するポリエステルであることが好ましく、より好ましくは80モル%以上含 有するポリエステルであり、さらに好ましくは90モル%以上含有するポリエステ ルである。主たるグリコール成分がアルキレングリコールであるポリエステルと は、全グリコール成分に対してアルキレングリコールを合計して70モル%以上含 有するポリエステルであることが好ましく、より好ましくは80モル%以上含有す 15 るポリエステルであり、さらに好ましくは 90 モル%以上含有するポリエステルで ある。ここで言うアルキレングリコールは、分子鎖中に置換基や脂環構造を含ん 「でいても良い。

本発明で用いられるナフタレンジカルボン酸またはそのエステル形成性誘導体 20 としては、1,3ーナフタレンジカルボン酸、1,4ーナフタレンジカルボン酸、1,5ーナフタレンジカルボン酸、2,6ーナフタレンジカルボン酸、2,7ーナフタレンジカルボン酸、またはこれらのエステル形成性誘導体が好ましい。

本発明で用いられるアルキレングリコールとしては、エチレングリコール、1、2ープロピレングリコール、1、3ープロピレングリコール、1、2ープチレン グリコール、1、3ープチレングリコール、2、3ープチレングリコール、1、4ープチレングリコール、1、5ーペンタンジオール、ネオペンチルグリコール、1、6ーへキサンジオー ル、1、2ーシクロへキサンジオール、1、3ーシクロへキサンジオール、1、4ーシクロへキサンジメール、1、2ーシクロへキサンジメ

タノール、1,3ーシクロヘキサンジメタノール、1,4ーシクロヘキサンジメタノール、1,4ーシクロヘキサンジエタノール、1,10ーデカメチレングリコール、1,12ードデカンジオール等があげられる。これらは同時に2種以上を使用しても良い。

本発明のポリエステルには、テレフタル酸またはそのエステル形成性誘導体、 5 ナフタレンジカルボン酸またはそのエステル形成性誘導体以外の酸成分として蓚 酸、マロン酸、コハク酸、グルタル酸、アジピン酸、ピメリン酸、スベリン酸、 アゼライン酸、セバシン酸、デカンジカルボン酸、ドデカンジカルボン酸、 テト ラデカンジカルボン酸、 ヘキサデカンジカルボン酸、1, 3 ーシクロブタンジカル ボン酸、1,3ーシクロペンタンジカルボン酸、1,2ーシクロヘキサンジカルボ 10 ン酸、1,3ーシクロヘキサンジカルボン酸、1,4ーシクロヘキサンジカルボン酸、 2.5ーノルボルナンジカルボン酸、ダイマー酸などに例示される飽和脂肪族ジカ ルボン酸またはこれらのエステル形成性誘導体、フマル酸、マレイン酸、イタコ ン酸などに例示される不飽和脂肪族ジカルボン酸またはこれらのエステル形成性 誘導体、オルソフタル酸、イソフタル酸、5-(アルカリ金属) スルホイソフタ 15 ル酸、ジフェニン酸、4、4′ービフェニルジカルボン酸、4、4′ービフェニ ルスルホンジカルボン酸、4、4'ーピフェニルエーテルジカルボン酸、1.2-ビス (フェノキシ) エタンーp, p'ージカルボン酸、パモイン酸、アントラセン ジカルボン酸などに例示される芳香族ジカルボン酸またはこれらのエステル形成 性誘導体、エタントリカルボン酸、プロパントリカルボン酸、ブタンテトラカル 20 ボン酸、ピロメリット酸、トリメリット酸、トリメシン酸、3、4、3'、4' ー ビフェニルテトラカルボン酸などに例示される多価カルボン酸およびこれらのエ ステル形成性誘導体などを共重合成分として含むことができる。また、乳酸、ク エン酸、リンゴ酸、酒石酸、ヒドロキシ酢酸、3ーヒドロキシ酪酸、pーヒドロ キシ安息香酸、p-(2-ヒドロキシエトキシ)安息香酸、4-ヒドロキシシク 25 ロヘキサンカルボン酸などに例示されるヒドロキシカルボン酸またはそのエステ ル形成性誘導体を含むこともできる。また、 ϵ -カプロラクトン、 β -プロピオラ クトン、β-メチル-β-プロピオラクトン、δ-バレロラクトン、グリコリド、ラ

クチドなどに例示される環状エステルを含むこともできる。

本発明のポリエステルには、アルキレングリコール以外のグリコール成分として、ジエチレングリコール、トリエチレングリコール、ポリエチレングリコール、ポリトリメチレングリコール、ポリテトラメチレングリコールなどに例示される 脂肪族グリコール、ヒドロキノン、4.4'ージヒドロキシビスフェノール、1.4ーピス(βーヒドロキシエトキシ)ベンゼン、1.4ービス(βーヒドロキシエトキシ)ベンゼン、1.4ービス(βーヒドロキシエトキシフェニル)スルホン、ビス(pーヒドロキシフェニル)エーテル、ビス(pーヒドロキシフェニル)スルホン、ピス(pーヒドロキシフェニル)メタン、1、2ーピス(pーヒドロキシフェニル)エタン、ビスフェノール A、ピスフェノール C、2.5ーナフタレンジオール、これらのグリコールにエチレンオキシドが付加したグリコール、などに例示される芳香族グリコール、トリメチロールメタン、トリメチロールエタン、トリメチロールプロパン、ペンタエリスリトール、グリセロール、ヘキサントリオールなどに例示される多価アルコールなどを共重合成分として含むことができる。

- 本発明のポリエステルとしてはポリエチレンテレフタレート、ポリブチレンテレフタレート、ポリプロピレンテレフタレート、ポリ(1,4-シクロヘキサンジメチレンテレフタレート)、ポリエチレンナフタレート、ポリブチレンナフタレート、ポリプロピレンナフタレートおよびこれらの共重合体が好ましく、これらのうちポリエチレンテレフタレートおよびこの共重合体が特に好ましい。
- 20 また、本発明のポリエステルには公知のリン化合物を共重合成分として含むことができる。リン系化合物としては二官能性リン系化合物が好ましく、例えば(2 ーカルボキシルエチル)メチルホスフィン酸、(2 ーカルボキシエチル)フェニルホスフィン酸、9,10-ジヒドロ-10-オキサー(2,3-カルボキシプロピル)-10-ホスファフェナンスレン-10-オキサイドなどが挙げられる。
- 25 これらのリン系化合物を共重合成分として含むことで、得られるポリエステルの 難燃性等を向上させることが可能である。

本発明のポリエステルの構成成分として、ポリエステルを繊維として使用した 場合の染色性改善のために、スルホン酸アルカリ金属塩基を有するポリカルボン

酸を共重合成分とすることは好ましい態様である。

共重合モノマーとして用いる金属スルホネート基含有化合物としては、特に限定されるものではないが、5ーナトリウムスルホイソフタル酸、2ーナトリウムスルホテレフタル酸、5ーリチウムスルホイソフタル酸、2ーリチウムスルホテレフタル酸、5ーカリウムスルホイソフタル酸、2ーカリウムスルホテレフタル酸、またはそれらの低級アルキルエステル誘導体などが挙げられる。本発明では特に5ーナトリウムスルホイソフタル酸またはそのエステル形成性誘導体の使用が好ましい。

金属スルホネート基合有化合物の共重合量はポリエステルを構成する酸性分に 対して、0.3~10.0 モル%が好ましく、より好ましくは 0.80~5.0 モル%である。 共重合量が少なすぎると塩基性染料可染性に劣り、多すぎると繊維とした場合、 製糸性に劣るだけでなく、増粘現象により繊維として十分な強度が得られなくなる。また、金属スルホネート含有化合物を 2.0 モル%以上共重合すると、得られた改質ポリエステル繊維に常圧可染性を付与することも可能である。また適切な 易染化モノマーを選択することで金属スルホネート基含有化合物の使用量を適宜 減少させることは可能である。易染化モノマーとしては特に限定はしないが、ポリエチレングリコール、ポリテトラメチレングリコールに代表される長鎖グリコール化合物やアジピン酸、セバシン酸、アゼライン酸に代表される脂肪族ジカルボン酸が挙げられる。

20 本発明の方法に従ってポリエステル重合をした後に、このポリエステルから触 媒を除去するか、またはリン系化合物などの添加によって触媒を失活させること によって、ポリエステルの熱安定性をさらに高めることができる。

本発明のポリエステル中には、有機系、無機系、および有機金属系のトナー、並びに蛍光増白剤などを含むことができ、これらを1種もしくは2種以上含有することによって、ポリエステルの黄み等の着色をさらに優れたレベルにまで抑えることができる。また他の任意の重合体や制電剤、消泡剤、染色性改良剤、染料、顔料、艶消し剤、蛍光増白剤、安定剤、酸化防止剤、その他の添加剤が含有されてもよい。酸化防止剤としては、芳香族アミン系、フェノール系などの酸化防止

剤が使用可能であり、安定剤としては、リン酸やリン酸エステル系等のリン系、 イオウ系、アミン系などの安定剤が使用可能である。

[実施例]

5 以下、本発明を実施例により説明するが本発明はもとよりこれらの実施例に限定されるものではない。なお、各実施例および比較例においてポリエステルの固有粘度(IV)は次のようにして測定した。フェノール / 1, 1, 2, 2-テトラクロロエタンの 6 / 4 混合溶媒(重量比)を用いて、温度 30℃で測定した。

金属含有量の分析:金属の含有量はポリマーを灰化/酸溶解後、高周波プラズ 10 マ発光分析および原子吸光分析により求めた。

熱安定性の評価方法(実施例 1~15及び比較例 1、2で使用): PETIg をガラス試験管に入れ130℃で12時間真空乾燥した後、窒素雰囲気下で300℃、3時間溶融状態を維持した後の色目の変化を目視で判断する。色目の変化の指標は下記の記号で表す。

15 ◎ :ほとんど着色無し、○:かすかに着色有り

△:少し着色有り、×:顕著に着色

熱安定性の評価方法(実施例16~22及び比較例3、4で使用): PET2.5g をガラス試験管に入れ130℃で12時間真空乾燥し、窒素雰囲気下で290℃、5 時間溶融状態を維持した後、室温で冷却し、処理後のPETを取り出した。次に、

20 取り出した PET をヒートプレス機でフィルム状に成形した。得られたフィルムを 長さ8 cm、幅4 cmの試験片に切り出し、得られたフィルムを長さ方向に引っ 張りその切れ易さにより評価した。切れにくいものほど良好として評価した。評 価指標は下記の記号で表す。

◎ :極めて良好、○:良好

25 △ : やや不良、×:不良

熱安定性の評価方法(実施例23~29及び比較例5~7で使用): PET2.5gをガラス試験管に入れ130℃で12時間真空乾燥し、窒素雰囲気下で300℃、5時間溶融状態を維持した後、室温で冷却し、処理後のPETを取り出した。次に、

取り出したPETをヒートプレス機でフィルム状に成形した。得られたフィルムを長さ8cm、幅4cmの試験片に切り出し、得られたフィルムを長さ方向に引っ張りその切れ易さにより評価した。切れにくいものほど良好として評価した。評価指標は下記の記号で表す。

5 ◎ :極めて良好、○:良好

△:やや不良、×:不良

色調の評価方法(実施例16~22及び比較例3、4で使用): 重合で得られたポリエステルレジンチップの着色(黄色みと黒ずみ)の程度を目視で確認した。 色調の指標は下記の記号で表す。

10 ◎ :ほとんど着色無し、○:かすかに着色有り

△ :少し着色有り、×:顕著に着色

色調の評価方法(実施例23~29及び比較例5~7で使用): 重合で得られたポリエステルレジンチップをヒートプレス機でフィルム状に成形後、ポリエステルの着色(黄色みと黒ずみ)の程度を目視で確認した。色調の指標は下記の記号で表す。

◎ :ほとんど着色無し、○:かすかに着色有り

△ :少し着色有り、×:顕著に着色

耐加水分解性の評価方法:PET をヒートプレス機でフィルム状に成形し、得られたフィルムを長さ8cm、幅4cmの試験片に切り出した。得られたフィルム 20 と水 100ml を内径 6cm、高さ11cmの円筒状の容器に入れて密閉し、140℃のEGバスで6時間加熱処理した。そして、取り出したフィルムを80℃、12時間で減圧乾燥を行った後、フィルムを長さ方向に引っ張りその切れ易さにより耐加水分解性を評価した。切れにくいものほど良好として評価した。評価指標は下記の記号で表す。

25 ◎ :極めて良好、○:良好

△:やや不良、×:不良

(実施例1)

15

常法により製造したビス (2-ヒドロキシエチル) テレフタレート及びオリゴマ

一の混合物に対し、触媒として、塩化アルミニウムの3g/1 エチレングリコール溶液を最終的に得られるポリマーに対してアルミニウム原子として20ppm加え、酢酸コバルト四水塩の10g/1 エチレングリコール溶液を最終的に得られるポリマーに対してコバルト原子として2.5ppm加え、次いでフェニルホスホン酸ジメチルの10g/1エチレングリコール溶液をポリエステル中の酸成分に対して0.02mo1%加え、さらに酢酸リチウム二水塩の5g/1エチレングリコール溶液をポリエステル中の酸性分に対して0.02mo1%加えて、常圧にて245℃で10分間攪拌した。次いで50分を要して275℃まで昇温しつつ反応系の圧力を徐々に下げて13.3Paとしてさらに275℃、13.3Paで3時間重縮合反応を行った。得られたポリマーの物性値、ポリマー中の金属含有量および熱安定性の評価結果を表1に示す。

(実施例2~15および比較例1, 2)

触媒を変更したこと以外は実施例1と全く同様にしてポリエステルを重合した。 得られたポリマーの物性値、ポリマー中の金属含有量および熱安定性の評価結果 を表1に示す。

(実施例16)

5

10

15

常法により製造したビス (2-ヒドロキシエチル) テレフタレート及びオリゴマーの混合物に対し、触媒として、塩化アルミニウムの 3g/1 エチレングリコール溶液を最終的に得られるポリマーに対してアルミニウム原子として300ppm加え、酢酸コバルト四水塩の10g/1 エチレングリコール溶液を最終的に得られるポリマーに対してコバルト原子として10ppm加え、次いでフェニルホスホン酸ジメチルの10g/1 エチレングリコール溶液をポリエステル中の酸成分に対して0.2mol%加えて、常圧にて245℃で10分間攪拌した。次いで50分を要して275℃まで昇温しつつ反応系の圧力を徐々に下げて13.3Paとしてさらに275℃、13.3Paで3時間重縮合反応を行った。得られたポリマーの物性値、ポリマー中の

金属含有量、熱安定性および色調の評価結果を表2に示す。

(実施例17~22および比較例3, 4)

触媒を変更したこと以外は実施例16と全く同様にしてポリエステルを重合し

た。得られたポリマーの物性値、ポリマー中の金属含有量ならびに熱安定性および色調の評価結果を表2に示す。

(実施例23)

5

常法により製造したビス (2-ヒドロキシエチル) テレフタレート及びオリゴマーの混合物に対し、触媒として、塩化アルミニウムの 3g/1 エチレングリコール溶液を最終的に得られるポリマーに対してアルミニウム原子として40ppm加え、酢酸コバルト四水塩の10g/1 エチレングリコール溶液を最終的に得られるポリマーに対してコバルト原子として3ppm加え、次いでフェニルホスホン酸ジメチルの10g/1エチレングリコール溶液をポリエステル中の酸成分に対して0.

10 01 mo1%加え、さらに酢酸リチウム二水塩の5g/1エチレングリコール溶液をポリエステル中の酸性分に対して0.025 mo1%加えて、常圧にて245℃で10分間攪拌した。次いで50分を要して275℃まで昇温しつつ反応系の圧力を徐々に下げて13.3Paとしてさらに275℃、13.3Paで3時間重縮合反応を行った。得られたポリマーの物性値およびポリマー中の金属含有量ならびに熱安定性、色調および耐加水分解性の評価結果を表3に示す。

(実施例24~29および比較例5~7)

触媒を変更したこと以外は実施例23と全く同様にしてポリエステルを重合した。得られたポリマーの物性値およびポリマー中の金属含有量ならびに熱安定性、 色調および耐加水分解性の評価結果を表3に示す。

20

[産業上の利用可能性]

本発明によれば、アンチモン化合物、ゲルマニウム化合物以外を触媒の主成分として用いて重合したポリエステルで熱安定性に優れたポリエステル、または熱安定性および色調の両方が優れたポリエステル、さらに別の本発明では熱安定性、色調および耐加水分解性に優れたポリエステルが提供される。本発明のポリエステルは、衣料用繊維、産業資材用繊維、各種フィルム、シート、ボトルやエンジニアリングプラスチックなどの各種成形物、および塗料や接着剤などへの応用が可能である。

复1	触媒	添加量	金属含有量	AI+Co	IV٠	熟安定的
起施例1	塩化アルミニウム	20ppm	20ppm	•		
100,000	酢酸コバルト四水塩	2.5ppm	2.3ppm	1		,
-	フェニルホスホン酸ジメチル	0.02mol%				
	酢酸リチウムニ水塩	0.02mol%	_	22.3ppm	0.67	0
建施例2	塩基性酢酸アルミニウム	5ppm	5ppm			
~#GD#-	酢酸コバルト四水塩	5ppm	5ppm			İ.
	テトラーnーブトキシチタネート	3ppm	-]
	フェニルホスホン酸ジメチル	0.005mol%		10ppm	0.53	Δ
起施例3	塩化アルミニウム	10ppm	9ppm'			
C16 510	酢酸コバルト四水塩	5ppm	5ppm		,	1
	メチルホスホン酸ジフェニル	0.01mal%		i 1		
	がアン・カール 一体酸ナトリウム	0.04mol%	l _	14ppm	0.63	0
起施例4	水酸化塩化アルミニウム	20ppm	19ppm	1400111		
たがいわりつ	が酸に強化 パンニッム 酢酸コパルト四水塩	2.5ppm	2.2ppm	1		
	フェニルホスホン酸ジメチル	0.03moi%	z.zppiii	1		
	酢酸マグネシウム四水塩	0.03mol%		21.2ppm	0.66	O
# ttc/File	水酸化塩化アルミニウム		Бррт	Z1.Zppin	0.00	-
夷施例5	小阪では塩化ケルミーソム	5ppm		}		1
	酢酸コバルト四水塩	8ppm	8ppm	1		1.
•	メチルホスホン酸ジフェニル	0.01mol%	i –	1.0	0.59	0
tath: (DIC	酢酸リチウム二水塩	0.035mol%	20	13ppm	0.09	<u> </u>
夹施例6	アルミニウムアセチルアセトネート	20ppm	20ppm	ļ		1
	酢酸コバルト四水塩	1ppm	1ppm ·		0.40	
to Alle Poles	フェニルホスホン酸ジメチル	0.03mol%		21ppm	0.48	
実施例7	塩化アルミニウム	20ppm	19ppm	1	•	
	酢酸コバルト四水塩	2.5ppm	2.5ppm	1 1		1
	フェニルホスホン酸ジメチル	0.02mol%		l		
40 Ab And an	酢酸リチウムニ水塩	0.01mol%		21.5ppm	0.63	0
実施例8	アルミニウムアセチルアセトネート	5ppm	бррт	1 1		١٠
	酢酸コパルト四水塩	8ppm	8ppm	1. [l
	メチルホスホン酸ジフェニル	0.005mol%	-	1.0		
the Mile	酢酸ナトリウム	0.05mol%	-	13ppm	0.6	0
実施例9	水酸化塩化アルミニウム	30ppm	29ppm	l 1	•	1
	酢酸コパルト四水塩	1ppm	1ppm -	1 1		
•	メチルホスホン酸ジフェニル	0.05mol%	_	00	0.05	
CD 46 (D) 4 C	酢酸ナトリウム	0.02mol%	-	30ppm	0.65	0
実施例で	水酸化塩化アルミニウム	20ppm .	20ppm			l l
	酢酸コパルト四水塩	5ppm	5ppm	l i		1
	フェニルホスホン酸ジメチル 酢酸マグネシウム四水塩	0.03mol% 0.02mol%	_	1		1
			100	25ppm	0.72	
cts H- /bl s s	三酸化ニアンチモン	20ppm	20ppm	Zoppm	0.72	
夹心 例 1	塩化アルミニウム	10ppm	9ppm	1 . [•	l
	酢酸コパルト四水塩	5ppm	5ppm .	ł ł		1
	フェニルホスホン酸ジメチル	0.02mol%	_	1:. 1		1
,	酢酸リチウム二水塩	%lom10.0	-	1		
etable miles	三酸化二アンチモン	20ppm	20ppm	14ppm	0.64	0
美地例12	アルミニウムアセチルアセトネート	15ppm	15ppm	1		1
	コバルトアセチルアセトネート	8ppm	8ррт) I		1
	メチルホスホン酸ジフェニル	0.005mol%	-	{	•	1
• •	一酢酸ナトリウム	0.05mol%	_	100		
that her	二酸化ゲルマニウム	5ppm	2ppm	23ppm	0.61	
実施例13	塩化アルミニウム	20ppm	19ppm	1 1		ł
	酢酸コパルト四水塩	2.5ppm	2.4ppm	1 ' 1		1
•	フェニルホスホン酸ジメチル	0.025mol%	ļ —	1 1		1
	酢酸マグネシウム四水塩	0.01 mcl%	-			1
	二酸化ゲルマニウム	5ppm	2ppm	21.4ppm	0.68	0
実施例14	4塩基性酢酸アルミニウム	5ppm	5ppm	1 7		1
	硝酸コパルト	8ppm	8ppm	1 1		1
	メチルホスホン酸ジフェニル	0.01mol%	-	1	•	l .
	酢酸リチウムニ水塩	0.05mol%	-	1		1
	三酸化二アンチモン	20ppm	20ppm	1 1		1
	二酸化ゲルマニウム	5ppm		13ppm	0.64	1 . 0
実施例1	塩基性酢酸アルミニウム	20ppm	20ppm	1		1
	酢酸コバルト四水塩	2ppm	2ppm	1 1		1
	酢酸リチウム二水塩	0.05mol%		22ppm	0.63	
11- ## /01-4	塩化アルミニウム	30ppm	29ppm	1 CCDDIII	0.00	1
	1733 IU / 175 - 7 - A			1		_l
比較例1		1500-	1 Enn	1///	n e	: V
比較例2	酢酸コバルト四水塩	15ppm 50ppm	15ppm 50ppm	44ppm	0.5	5 ×

表2.	#77#		人居合去县()	(20414)/20	77	在調	数存存件
	開架	光加壓	证偶百有里(ppm/	CO/(AI+CO)	N.		がるなけ
	塩化アルミニウム	300ppm	298				
安施例16	実施例16 駐鞍コバルト四米塩	10ppm	6	0.029	0.78	0	⊿
		0.2mol%	Į				
	アルミニ	30ppm	30				
1	_	1.5ppm	1.5	ayuu	, C	.@	@
米配包1、		0.03mol%	1	20.00	3))
	酢酸リチウムニ水塩	0.01mol%	1				
	I`.∡	20ppm	20				
	酢酸コバル	1 ppm		0.048	0 55	@	@
東西河 18	フェニルボ	0.05mol%		P P P P	2))
	酢酸ナドリウム	0.025mol%					
	アルミニウムアセチルアセトネート	30ppm	30				:
		0.5ppm	0.4	0.00	0.64	C	0
米高色し	フェニルホン	0.03mol%		200	5))
	酢酸マグネシウム四水塩	0.01mol%	1				
	水酸化塩化アルミニウム	10ppm	. 10				
	酢酸コバルト	0.5ppm	0.5	8700	0.50	@	@
米高をプロ	メチルホスァ	0.01mol%	1	2	3))
	酢酸リチウムニ水塩	0.02mol%	1				
	トレ	12ppm	12 ·				
	酢酸コバルト四水塩	0.5ppm	0.5			· '	
寒施例21	メチルホスホン酸ジフェニル	0.02mol%	-	0.04	0.6	0	9
	酢酸ナトリバ	0.01mol%					•
	二酸化ゲルマニウム	Sppm	2				
	塩基性酢酸アルミニウム	20ppm	20			,	
実施例22	一酢酸コバルト四水塩	1ppm.	1	0.048	0.61	©	0
•	一群酸ナトリウム	0.05mol%	1				
11 ## /110	塩化アルミニウム	500ppm	498	0.036	080	×	×
に対対に	酢酸コパルト四水塩	20ppm .	19	0000	3		
力料位	アルミニウムアセチルアセトネート	50ppm	. 49	860	0.63	×	×
154X7934	「酢酸コベルト四水塩	20ppm	, 20	0.50	2		
],				•			•

3								
	触媒	添加量	金属含有量(ppm)	AI/Go(nnmFk)	2	各舗	在任任年	勉安宁姓 耐加水公卿柱
	塩化アルミニウム	140ppm	39	╫┈	<u>,</u>		1 X X L I	1111111111111111111111111111111111111
部格色の名		Зррт	က	. ;	-	(
7 20 21		0.01mol%		<u> </u>	0.72	<u></u>	0	0
	酢酸リチウムニ水塩	0.025mol%	1					
	ルアセトネート	20ppm	20					
事施例24	酢酸コバルト四水塩	Zppm	2	,				
16/07		0.03mof%	1	<u> </u>	9.0	<u></u>	0	©
	酢酸ナトリウム	0.02mof%						٠.
1	塩基性酢酸アルミニウム・	30ppm	98					
実施例25		2.5ppm	2.5	12	0.65	@	C	- (
	加	0.05mol%	ı		}))	5
	74	80ppm	08					
安祐倒26	酢酸コバルト四水塩・	4ppm	3			1		
	メチルホスホン酸ジフェニル	0.06mol%		26.7	0.72	0	◁	0
	酢酸マグネシウム四水塩	0.01mol%	1				1	
	塩基性酢酸アルミニウム	30ppm	30					
実施例27	酢酸コバルト四水塩	Зррт	က	10	0.52	@	C	' .
	1	0.03mol%)))
-		10ррт	6					
宇佑鱼28	酢酸コバルト四水塩	2ppm	2			ı		
	メチルホスホン酸ジフェニル	0.03mol%		4.5	0.61	0	0	©
		0.03mol%	1					
	ルアセトネート	15ppm	. 13					
		2ppm	2					
米局がぶる	ル	0.02mol%	ı	6.5	0.69	<u>@</u>	@	•
	火 塩	0.03mol%	1))	 •
	74	Sppm	. 2	:				
比較例5		100ppm	66					
		10ppm	6	=	0.67	×	×	4
比較例6		38ррт	38					
		122ppm	122	0.31	0.68	×	×	×
比較例7	塩基性酢酸アルミニウム	250ppm .	249					
		Sppm	5	49.8	9.0	×	×	0

請求の範囲

1. アルミニウムおよび/またはその化合物とコバルトおよび/またはその化合物を含有し、かつその含有量が下記式(1)、(2)を満足することを特徴とするポリエステル。

0. 01 (ppm)
$$\leq A1 + Co \leq 50$$
 (ppm) (1)
Co<10 (ppm) (2)

(式(1)、(2)中、A1およびCoはそれぞれポリエステル中に含まれるアルミニウム原子とコバルト原子の含有量(ppm)を示している。)

10

. 5

2. アルミニウムおよび/またはその化合物とコバルトおよび/またはその化合物を含有し、かつその含有量が下記式(3)、(4)を満足することを特徴とするポリエステル。

$$A 1 < 400 \text{ (ppm)}$$
 (3)

15
$$C \circ / (A 1 + C \circ) \le 0.05$$
 (4)

(式 (3)、(4) 中、A1 およびC o はそれぞれポリエステル中に含まれるアルミニウム原子とコバルト原子の含有量 (ppm) を示している。)

3. アルミニウムおよび/またはその化合物とコバルトおよび/またはその化20 合物を含有し、かつその含有量が下記式(5)、(6)を満足することを特徴とするポリエステル。

$$C o \leq 4 \quad (p p m) \tag{5}$$

0.
$$5 \le A 1 / C \circ \le 45$$
 (6)

(式 (5)、(6) 中、A1 およびC o はそれぞれポリエステル中に含まれるアル (5) ミニウム原子とコバルト原子の含有量 (5) を示している。)

4. 下記一般式 (化1)、(化2) で表される化合物の少なくとも1 種を含有する請求項 $1\sim3$ のいずれかに記載のポリエステル。

10

ステル。

(化 1) $Ph-P(=0)(OR^1)(OR^2)$

(式(化1)中、 R^1 、 R^2 はそれぞれ独立に水素、炭素数 $1 \sim 50$ のアルキル基、アリール基を表す。)

(化2) $Me-P(=0)(OR^3)(OR^4)$

- 5 (式(化1)中、 \mathbb{R}^3 , \mathbb{R}^4 はそれぞれ独立に水素、炭素数 $1 \sim 5$ 0 のアルキル基、アリール基を表す。)
 - 5. アルカリ金属およびそれらの化合物ならびにアルカリ土類金属およびそれらの化合物からなる群より選ばれる一種もしくは二種以上の金属および/または金属化合物を含有することを特徴とする請求項1~4のいずれかに記載のポリエ
 - 6. 下記式 (7) ~ (10) を満足する量のアンチモン、チタンおよびゲルマニウムを含有する請求項 1 ~ 5 のいずれかに記載のポリエステル。

	S b ≤ 5 0	(p p m)	•	•	(7)
15	$T\ i \leq 1\ 0$	(p p m)			(8)
				•	

$$Ge \leq 20 \text{ (ppm)} \tag{9}$$

 $Sb+Ti+Ge \le 50 \ (ppm) \ (10)$

(Sb,Ti,Geはそれぞれポリエステル中に含まれるアンチモン原子、チタン原子、ゲルマニウム原子の含有量(ppm)を示している。)

20 7. 請求項1~6のいずれかに記載のポリエステルが含有する当該請求項に記載の物質および量を重合触媒として使用するポリエステルの製造方法。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP01/07723

CY 40	Grave A march 6 and 1			
A. CLAS	SIFICATION OF SUBJECT MATTER . C1 ⁷ C08G63/82			
According	to International Patent Classification (IPC) or to both	national classification and IPC		
	S SEARCHED			
Minimum d Int	locumentation searched (classification system follow . Cl ⁷ C08G63/00-63/91	ed by classification symbols)	7	
Documenta	tion searched other than minimum documentation to	the extent that such documents are include	1: al E-11	
Koka	ai Jitsuyo Shinan Koho 1971-2001	Toroku Jitsuyo Shinan : Jitsuyo Shinan Toroku :	Koho 1994-2001 Koho 1996-2001	
	lata base consulted during the international search (na	ame of data base and, where practicable, se	arch terms used)	
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	·		
Category*	Citation of document, with indication, where	appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
Х	EP 909775 Al (Toray Industries	s, Inc.),	1-3,5-7	
	21 April, 1999 (21.04.99), page 10, line 9 to page 11, l		1 20,5	
	& JP 10-324741 A			
A	column 1, lines 2 to 28; colur & US 6020454 A			
		4		
!				
į				
1				
j				
ļ				
Further	doguments on link I it			
	documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.		
"A" documer	categories of cited documents: at defining the general state of the art which is not	"T" later document published after the inter priority date and not in conflict with the	national filing date or	
"B" carlier de	ed to be of particular relevance ocument but published on or after the international filing	understand the principle or theory under	riving the invention	
"L" documen	at which may throw doubts on priority claim(a) or publish in	considered novel or cannot be consider	ed to involve an inventive	
special re	establish the publication date of another citation or other cason (as specified)	step when the document is taken alone document of particular relevance; the cl	laimed invention cannot be	
"O" documen means	document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other combined with one or more other such documents, such			
than the	t published prior to the international filing date but later priority date claimed	combination being obvious to a person document member of the same patent fa	skilled in the art	
Date of the ac	tual completion of the international search ecember, 2001 (03.12.01)	Date of mailing of the international searc	h report	
03 De	(03.12.01)	11 December, 2001 (1:	1.12.01)	
Name and mai	iling address of the ISA/	Authorized officer		
Japan	ese Patent Office		}	
acsimile No.		Telephone No.	1	
orm PCT/IS/	V210 (second sheet) (July 1002)			

	属する分野の分類(国際特許分類(I P C)) 『 C 0 8 G 6 3 / 8 2		
B. 調査を行	行った分野		
	ロットプリ 最小限資料(国際特許分類(IPC))		
	'C08G63/00-63/91		
身小阳浓kini	めの数約で調木ナイン・ナハマス・カナトマスの	•	
	外の資料で調査を行った分野に含まれるもの 「案公報 1926-2001年		
	其形式		
日本国登録実	用新案公報 1994-2001年		
日本国実用新	案登録公報 1996-2001年	·	
国際調査で使用	用した電子データペース (データペースの名称、	、調査に使用した用語)	
:			
		· .	
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
	ると認められる文献		·
引用文献の カテゴリー*	引用文献ター及び一切の体系が関連セン	l. to bl. 7. or BB thrub 7 At the order	関連する
	引用文献名 及び一部の箇所が関連する。		請求の範囲の番号
X	EP 909775 A1 (TORAY)		1-3,5-
	21. 4月. 1999 (21. 04.	. 99)、第10頁第9行—第	7
	11頁第1行&JP 10-324	741 A、第1欄第2-28	
A	行、第 5 欄第 2 5 - 4 6 行 & U S	6020454 A	4
·			
	*	•	İ
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
C欄の続き	きにも文献が列挙されている。 	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。
* 引用文献の		の日の後に公表された文献	
	車のある文献ではなく、一般的技術水準を示す	「T」国際出願日又は優先日後に公表	された文献であって
もの, 「F」 国際出版	項日前の出願または特許であるが、国際出願日	出願と矛盾するものではなく、	発明の原理又は理論
以後に公	公表されたもの	の理解のために引用するもの「X」特に関連のある文献であって、	Wet +th 0 7. ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~
「L」優先権主	E張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行	の新規性又は進歩性がないと考	ヨ政乂臥いみで発明 きられるもの
日若しく	(は他の特別な理由を確立するために引用する	「Y」特に関連のある文献であって、	当該文献と他の1以
	理由を付す)	上の文献との、当業者にとって	自明である組合せに
「D」日頭によ	る開示、使用、展示等に言及する文献	よって進歩性がないと考えられる	るもの
	百日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	「&」同一パテントファミリー文献	
国際調査を完了	「した日	国際調査報告の発送日 1111	201
	03.12.01	国際関連教育の光色は	2.01
(三) (数 5H 5 k-1/4 HB -	A That was a sta		
	D名称及びあて先 国特許庁 (ISA/JP)	特許庁審査官(権限のある職員)	4J 9268
単かは	事ではずり(15A/ JP) 事便番号100-8915	森川聡(京	
	第千代田区館が関三丁目4番3号	電話番号 03-3581-1101	ァ 内線 3456